## PROTON-CONDUCTING MEMBRANE AND THE USE THEREOF

Publication number:	DE10117687 (A1)		Also published as:
Publication date:	2002-10-17		WO02081547 (A1)
Inventor(s):	CALUNDANN GORDON [US]; S		US2004127588 (A1)
	KIEFER JOACHIM [DE]; ÜENSA	, ,	T US7235320 (B2)
Applicant(s):	CELANESE VENTURES GMBH	[DE] +	MXPA03009187 (A)
Classification:			JP2005536569 (T)
<ul> <li>international:</li> </ul>	B01D71/62; C08G73/06; C08G7		EP1379572 (A1)
	H01M8/02; H01M8/10; B01D71/ H01B1/06; H01M8/02; H01M8/1		CN1511170 (A)
	C08J5/22: H01M4/88	0, (IFC 1-7). C00G7 3/10,	CN100489011 (C)
- European:	B01D71/62: C08G73/06: C08G7	3/06C2: C08G73/06E2:	CA2443849 (A1)
	C08G73/06E3; C08G73/06J1; C		CA2443849 (C)
	H01M8/10E2		BR0208728 (A)
Application number:	: DE20011017687 20010409		
Priority number(s):	DE20011017687 20010409		<< less
Abstract of DE 1011	7687 (A1)		
The invention relates	s to a novel proton-conducting	· projection des descriptions de l'experience	the " and I not the street, and a
	polyazoles that, due to its		
	nd thermal properties, can be anner and is suited, in particular,	D. Co.	
	electrolyte membrane (PEM)	5.12 -res Product	
	rane electrode units for so-	3.1 Retrieve special point staphosts	
called PEM fuel cells	S.	R om !	
		A Sec.	
		T ace	
		418 1	
		VI	
		7 ab 46 25	aft risk to Let way the set of th

Data supplied from the espacenet database - Worldwide



® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Offenlegungsschrift <sub>®</sub> DE 101 17 687 A 1

(5) Int. Cl.<sup>7</sup>: C 08 J 5/22 C 08 G 73/18

DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT (21) Aktenzeichen: 101 17 687.2

② Anmeldetag: 9. 4. 2001 (43) Offenlegungstag: 17. 10. 2002 H 01 M 4/88

(7) Anmelder:

Celanese Ventures GmbH, 60311 Frankfurt, DE

② Erfinder:

Calundann, Gordon, Dr., North Plainfield, N.J., US; Sansone, Michael J., Dr., Berkeley Heights, N.J., US; Kiefer, Joachim, Dr., 65510 Idstein, DE; Uensal, Oemer, Dr., 55128 Mainz, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Protonenleitende Membran und deren Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige protonenleitende Polymermembran auf Basis von Polyazolen. die aufgrund ihrer hervorragenden chemischen und thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt werden kann und sich insbesondere als Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM) zur Herstellung von Membran-Elektroden-Einheiten für sogenannte PEM-Brennstoffzellen eignet.

### Beschreibung

- [0001] Die vorliegende Erfindung herrifft eine neuartige protonenfeltende Polymermemhran auf Basis von Polyazolen, die aufgrund ihrer herverragenden chemischen und thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt worden kann und sich imsbesondern als Polymer-Elektrolyt-Memhran (PEM) in sogenannten PEM-BernstoffStellen eignet.
- thylacetamid (DMAc) gellöst und eine Folie mittels klassischer Verfahren erzeugt.

  [1004] Protonentienden, d. h. mit Säure dostierer Polyazol-Menharen für den Elissatz in PEM-Brennstoffzellen sind
  berits bekannt, Die basischen Polyazol-Folien werden mit konzentrieter Phosphorsäure oder Schwofelsäure doel sier und
  swirken denn als Protonenisterie und Servasteren in senementen Delbasenstellerstudik Menharen Elimonterfolitulen (DMA).
- 15 wirken damit als Protonerliefer und Separatoren in sogenanten Polymerelektroly-Membran-Brennstoffizellen (PBM-Brennstoffizellen).
  [0005] Bedüngt durch die hervorragenden Eigenschaften des Polywzol-Polymeren können derartige Polymerelektroly-
- membranen 22 Membran-Bicktrofen-Binheiten (MEB) verarbeiste bei Dauerbotriebstemperaturen oberhalb 190°C insbesondere oberhalb 120°C in Bennatoffiziellen eingesetzt werden. Diese hohe Dauerbetriebstemperatur erlaubt es die 20 Aktivität der in der Membran-Bicktrofen-Binheit (MEB) enthalbanen Kaulysatoren auf Eddentatibasis zu erfolken, nach
- De Navination in own promise and a community of the promise of
- 25 10006] Durch Einsatz von Polymer-Blestrodyt-Membranen auf Basis von Polyago-Polymeren kann zum einen auf die aufwendige Gasauthereitung bew. Gasardingung teilweise verziehet werden und anderensiels die Katalysatorbelatung in der Membran-Elektroden-Hinbeit reduziert werden, Beides ist für einen Masseneinsatz von PBM-Prennstoffzellen unabdingbare Vonnssetzung, dia ansonsten die Kosten für ein PBM-Berennstoffzellen-System zu boch sind.
- [0007] Die bislang bekannten mit Säure dotierten Polymermembrane auf Basis von Polyzoolen zeigen beerits ein gibtstiges Hignerhaftsprofil. Aufgrund der für PEM-Fennstoffzellen ausgestrebten Arwendungen, insbesondere im Automohilhereich- und der dezentralen Strom- und Wärmeerzeugung (Stationfirbereich), sind diese insgesamt jedoch noch zu verhessern. Darüber himas haben die bislang bekannten Polymermembranen einen hohen Gehalt an Dimethylacetrandi (DMAe), der mittels bekannter Trocknungsmethoden nicht vollständig euffernt werden kann. In der deutscher Patentammidung Nr. 101 (98 23) 4 wird den Polymermembran auf Basis von Polyazolen beschrieben, hei der die DMAe-Kontamination beseitigt wurde. Deursteine Polymermembran zeigen zwar verbosserte mechanische Eigenschaffeln, hisischlich
- 36 mination beseitigt wurde. Derartige Polymermembran zeigen zwar verbesserte mechanische Bigenschaften, hinsiehllich der spezifischen Leitliftigiecht werden jedoch of, 15 (m) feb 140/70 (nich 140/70) (nich 140/70) mit of 150/70 (nich 140/70).
  16 (m) Aufgabe der vorliegenden Erindung ist mit Stäter dotierte Polymermembranen auf Basis von Polyazolen aufverleitzustellen, die einenetist die anwendungstehnischen Voreide der Polymermembrana auf Basis von Polyazolen aufverleitzustellen, die einenetist die anwendungstehnischen Voreide der Polymermembran auf Basis von Polyazolen aufverleitzustellen, die einenetist die anwendungstehnischen Voreide der Polymermembran auf Basis von Polyazolen aufverleitzustellen.
- sen und anderexestis eine gesteigerte spzeifische Leiftlihigkeit, indsesondere bei Betriebstemperaturen oberhalb von 
  100°C, aufweisen und zusätzliche ohne Bremgasbefeuchtung auskommen. 
  [0009] Wir haben unu gefunden, daß eine protoeneiletende Membran auf Bassi von Polyazolen erhalten werden kann, 
  wenn das Polyazol-Präpolymere in Polyptosphorsäure endpolymerisiest wird. Bei dieser neuen Membran kann auf die in 
  der deutschen Patentansmeldume, N. 101 00 829.04 beschriebe spzeiglich Roshebshandume vorzichette werden. Die dotierten
  - Polymermembranen zeigen eine signifikant verbesserte Protonenleitfähigkeit, das nachträgliche dotieren der Folie enfüllt.

    10010 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine protonenleitende Polymermembran auf Basis von Polyazolen erhältlich duwe ein Verfahren unteksend die Sehrint
  - A) Umsetzung von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Dicarhonsäuren bzw. deren Ester in der Schmelze hei Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise his zu 300°C.
    - B) Lösen des gemäß Schritt A) erhaltenen festen Prä-Polymeren in Polyphosphorsäure.
    - C) Erwärmen der Lösung erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 300°C, vorzugsweise his zu 280°C unter Ausbildung des gelösten Polyazol-Polymeren.
- D) Bilden einer Membran unter Verwendung der Lösung des Polyazol-Polymeren gemäß Schritt C) auf einem Träger und
  - B) Behandlung der in Schritt D) gebildeten Membran bis diese selbstragend ist.
- [0011] Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen handelt es sich vorzugsweise um 3.3'.4.4'-Tetraaminobiphenyl, 2.3.5.6-Tetraaminopyridin bzw. deren Tetra- oder Trihydrochlorid-Derivate
  - [0012] Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen Dicarbonsäure bzw. deren Estern handelt es sich vorzugsweise um Isophthalsäure oder Terephthalsäure hzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester.
- [0013] Die Prä-Polymerisation gemäß Schritt A) führt bei dem gewählten Temperaturbereich und bei Einsatz von 3,37,44-\*\*Iletraaminobiphenyl (TAB) und Isophthalsäureestem (OR) zur Ausbildung von den korrespondierenden Amiden bzw. Timmen (vgl. nachfolgendes Schema)

5

10

15

20

25

[0014] Während der Reaktion verfestigt sich das erhaltene Präpolymer und nach gegebenenfalls nach grober Mahlung in Polyphosphorsäure gelöst werden.

[0015] Bei der in Schritt B) verwendeten Polyphosphonsture handelt es sich um handeitbliche Polyphosphoesturen wir die seb beispielsweise von Riedels-de-Hen erhältlich sind. Die Polyphosphonisuren Hag-Qo-Lui, (n. v.) Die Stitzet 86-40 licherweise einen Gehalt brerechtet als P<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (auditmetrisch) von mindestens 83%. Anstelle einer Lösung des Präpolymeren kann auch einen Dispersion/Suspension erzeutg weren.

[0016] Die in Schritt C) gebildete Polymerlösung enthält Polymere auf Basis von Polyazol mit wiederkehrenden Azoleinheiten der allgemeinen Formel (I) und/oder (II)

$$\begin{bmatrix} X & Ar \\ X & Ar \end{bmatrix} = \begin{pmatrix} Ar & Ar \\ Y & Ar \end{pmatrix}$$

$$- Ar^2 - Ar^2$$

worin

Ar gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die einmehrkernig sein kann,

neutrating sein kann,
Ar' gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder
65
mehrkernig sein kann,

Ar<sup>2</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die einoder mehrkernig sein kann, X gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine Antinogruppe, die ein Wasserstoffatorn, eine 1-20 Kohlenstoffatorne aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arygruppe als weiteren Rest trägt

[0017] Bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Gruppen leiten sich von Benzol, Naphthalin, Biphenyl, Diphenylether, Diphenylmethan, Diphenyldimethylmethan, Bisphenon, Diphenylsulfon, Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Anthracen und Phenanthren, die gezebenenfalls auch substituter sien Rönnen, ab.

[9018] Dahei ist das Substitionsmuster von Ar<sup>1</sup> beliebig, im Falle vom Phenylen beispielsweise kann Ar<sup>1</sup> ortho-, netaund para-Phenylen sein. Besonders bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol und Biphenylen, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab.

10 [0019] Bevorzugte Alkylgruppen sind kurzkettige Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl- und t-Butyl-Gruppen.

[0020] Bevorzugte aromatische Gruppen sind Phenyl- oder Naphthyl-Gruppen. Die Alkylgruppen und die aromatischen Gruppen k\u00f6nnen substituiert sein.

[0021] Bevorzugte Substituenten sind Halogenatome wie z. B. Fluor, Aminogruppen oder kurzkettige Alkylgruppen

wie z. B. Methyl- oder Ethylgruppen.

[0022] Bevorzugt sind Polyazole mit wiederkehrenden Einheiten der Formel (I) bei denen die Reste X innerhalb einer

wiederkehrenden Binheit gleich sind.

[10023] Die Polyazole können grundsätzlich auch unterschiedliche wiederkehrende Binheiten aufweisen, die sich beigefalerweise in beam Deut Vortgegehabiden. Wermestwiss ledoch watet de nur gleiche Berto X in einer wiederkehrenden.

spielsweise in ihrem Rest X unterscheiden. Vorzugsweise jedoch weist es nur gleiche Reste X in einer wiederkehrenden Einheit auf. [0024] In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende

Azoleinheiten ein Copolymer, das mindestens zwei Einheiten der Formel (I) und/oder (II) enthält, die sich voneinander unterscheiden. [0025] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wie-

[0025] In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vortiegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Polyazol, das nur Einheiten der Formel (I) und/oder (II) enthält.

[0026] Die Anzahl der wiederkehrende Azoleinheiten im Polymer ist vorzugsweise eine ganze Zahl größer gleich 10. Besonders hevorzugte Polymere enthalten mindestens 100 wiederkehrende Azoleinheiten.

[9027] Im Rahmen der vortiegenden Erfindung sind Polymere enthaltend wiederkehrenden Benzimidazoleinheiten bevorzugt. Ein Beispiel eines läußerst zweckmäßigen Polymers enthaltend wiederkehrende Benzimidazoleinheiten wird durch Formel (III) wiedergegeben:

(111)

40 wobei n eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist.

[0028] Die Mittel des heschriebenen Verfahrens erhältlichen Polyazuele, inbesondere jedocht die Polybenzimidszole zeichnen sich durch ein hohes Molekulargewieht aus. Gernessen als Intrinsische Viskosität beträgt diese mindestens 1,4 dl/g und liegt somit deutlich über dem von handelsüblichem Polybenzimidszol (IV < 1,3 dl/g).</p>

[0029] Weitere bevorzugte Polyazol-Polymere sind Polyimidazole, Polybenzthiazole, Polybenzoxazole, Polyoxadiazole, Polyquinoxalines, Polythiadiazole Poly(pyridine), Poly(pyrimidine), und Poly(tetrazapyrene).

100.50] Das Bildung der Polymermembran gemäß Schritt ID) erfolgt mittels an sich bekännter Maßnahmen (Gießen, Sprüben, Rakeln die aus dem Stand der Technik zur Polymerfilm-Herstellung bekannt sind. Als Tätger sich alle unter den Bedingungen als inert zu beziehnnechn Tätger geeignet. Zur Einstellung der Viskosität kann die Lösung gegebenenfalls mit Phosphorsbure (konz. Phosphorsbure), 87%) versetzu werten. Hierdunch kann die Viskosität auf den gewänschen Wert eingestellt und die Bildung der Membran erleichtert werden. Die Dicke beträgt zwischen 20 und 2000 um, vorzussweise zwischen 30 und 1500 um, insbesondere zwischen 50 und 1200 um.

[0031] Behandlung der gemäß Schritt D) erzeugten Menthran in Gegenwart von Feuchtigkeit bei Temperaturen und f\u00fcreine Dauer ausreichend bis die Membran selbsttragend ist, so daß sie ohne Besch\u00e4digung vom Tr\u00e4ger abgel\u00f6st werden kann.

55 [00.32] Die Behandlung der Membran in Sedritt Di gerfolg tols "Temperaturen oberhalb O"C und kleiner I 50"C, vorzugs-weise bei Temperaturen zwischen in O"C und 10"C, in Ge-genwart von Feuschtigkeit bzw. Wasser undvoler Wasserdampt. Die Behandlung erfolgt vorzugsweise unter Normal-druck, kann hate auch unter filmwirkung von Druck erfolgen. Wesentlicht ist, daß die Behandlung in Gegenwart von ausreichender Feuschtigkeit gesehicht, wodurch die anwesende Potyphosphorsiture durch partielle Hydrolyse unter Ausbildung nicht der Potyphosphorsiture und erfolgen der Membran beiträte.

60 Unitg meter Introducer (193) personal to large control (1933). Die partiel le Hydrolyse der Polyshopshorsalter auf vertreeting der Membran und zu einer Abnahme der Schichtlicke und Ausbildung einer Membran mit einer Dicke zwischen 15 und 200 µm, vorzugsweise zwischen 20 und 100 µm, ibes eilstuftagen dit. Die in der Polyshopshorsalter zwischen 20 und 100 µm, dies eilstuftagen dit. Die in der Polyshopshorsalter wirden der Polyshopshorsalter wirden der Polyshopshorsalter (1930) personalter (1930) pe

[0034] Die obere Temperaturgrenze der Behandlung gemäß Schritt E) beträgt in der Regel 150°C. Bei extrem kurzer Einwirkung von Feuchtigkeit, beispielsweise von überhitztem Dampf kann dieser Dampf auch heißer als 150°C sein.

Wesentlich für die Temperaturobergrenze ist die Dauer der Behandlung.

19035] Die partielle Hydrolyse (Schritt IB) kann ausch in Klimakammern erfolgen bei der unter definierter Fouchtigkeltsteinwirkung die Hydrolyse gezielt gesteuert werden kann. Hierheit kann die Fouchtigkeit durch die Temperatur bzw. Stiltgung der kontaktierenden Umgebung heispielsweise Gase wie Luft, Stiekstoff, Kohlendioxid oder andere geeignete Gase, oder Wasserdampf gezielt eingestellt werden. Die Behandlungsdauer ist abhängig von den vorstehend gewählten Parametern.

[0036] Weiterhin ist die Behandlungsdauer von der Dicke der Membran abhängig.

10037] In der Regel beträgt die Behandlungsdauer zwischen wenigen Sckunden bis Minuten, beispielsweise unter Einwirkung vom berühtztem Wasserdungf, oder bis hin zu ganzen Tagen, beispielsweise and ert. allt bei Raumenperatur und geringer relativer Luftfeschrigkeit. Bevorzugt beträgt die Behandlungsdauer zwischen 10 Sekunden und 300 Stun10 (en, insbesondert 2 Minute bis 200 Stunden.)

[0038] Wird die partielle Hydrolyse bei Raumtemperatur (20°C) mit Umgebungsluft einer relativen Luftfeuchtigkeit von 40–80% durchgeführt beträgt die Behandlungsdauer zwischen 1 und 200 Stunden.

[0039] Die gemäß Schritt E) erhaltene Membran ist selbsttragend, d. h. sie kann vom Träger ohne Beschädigung gelöst und anschließend gegebenenfalls direkt weiterverarbeitet werden.

[0040] Über dan Grad der Hydrolyse, d. h. die Dauer, Temperatur und Umgebungsfeunktigkeit, ist die Konzentration an Phosphorsiture und damit die Leiffultigkeit der erführtigsgemißle Physmeremehnen einstelle Britischungsgemißle Physmeremehnen einstelle Britischungsgemißle Physmeremehnen einstelle Britischungsgemißle Wird die Konzentration der Phosphorsiture als Mol Sture pro Mol Wederbolungsteinheit der Polymers angegeben. Im Rahmen der vorliegenden Effichtungs ist eine Konzentration (Mol Phosphoraine bezogen auf eine Wederholischielt der Formel (III), d. h. Polybenzimidasoi) zwissehen (0 und 25, innbesonden zwissehen 12 und 20, beverzugt. Denntig hebte 20.

Formel (III), d. h. Polybrozimidazol) zwischen 10 und 25, insbesondere zwischen 12 und 20, bovorzugt. Denruft phohe Dotierungsgrade (Konzentrationer) sind durch Dotleren von Polyazoden mit kommerziell erhältlicher ortho-Phosphorsäture nur sehr sehwierig bzw. gar nicht zuglänglich. [0041] Die erführungsgemüße Polymermembran weist verbesserer Materialeigenschaften gegentiber den bisher be-

kannten dotierten Polymermembranen auf. Insbesondere zeigen sie im Vergleich mit bekannten dotierten Polymermembranen bessere Leistungen. Diese begründet sich insbesondere durch eine verbesserte Protonenleitfähigkeit. Diese be25 trägt bei Timpperaturen von 120°C mindestens (1), 15cm, vorzusgweise mindestens (1), 11 Scm.

[0042] Zu möglichen Einsatzgebieten der erfindungsgemäßen, dotierten Polymermembranen gehören unter anderem die Verwendung in Brennstoffzeilen, bei der Blektrolyse, in Kondensatioren und in Batteriesystemen. Aufgrund ihres Bigenschaftsprofis werden die dotierten Polymermembranen vorzugsweise in Brennstoffzeilen verwendet.

[0043] Die vorliegende Erindung betrifft auch eine Membran-Elektroden-Einheit, die mindestens eine erfindungsgemiße Polymermenhera autweist. Per weitere Informationen ther Membran-Elektroden-Einheiten wird unf die Fachtiteratur, insbesondere auf die Patente US-A-4,1916,18, US-A-4,217,14 und US-A-4,333,805 verwiesen. Die in den vorstehend genanten Liereturstellen US-A-4,1916,18, US-A-4,217,14 und US-A-4,333,805 verwiesen. Die in den vorstehend genanten Liereturstellen US-A-4,1916,18, US-A-4,217,14 und US-A-4,333,805 portuniten Offenbarung
hinsichtlich des Aufbauss und der Herstellung von Membran-Elektroden-Einheiten, sowie der zu wählenden Elektroden
Gastiffusionslagen und Kaufwastoren ist sum Bestandicht der Bescheitund ich er Bescheitung in der Bescheitu

[9044] In einer Variante der vorliegenden Erfindung kann die Membrarbildung anstellte auf einem Titiger ausch direkt und der Ellektrode erfolgen. Die Behandlung gemäße Schrift B) kann hierburch entsperender verkürzt werden, da die Membran nicht mehr selbstragend sein muß. Auch eine solche Membran ist Gegenstand der vorliegenden Effinden in der vorliegenden Effinden gist eine Blektrode die mit einer protonenlichen Polyfowst Blektrode die mit diener Gegenstand der vorliegenden Effindung ist eine Blektrode die mit einer protonenlichen Polyfowst Blektrode die mit diener Gegenstand er vorliegenden Effindung ist eine Blektrode die mit diener Gegenstand einer Norden Polyfowst Blektrode die mit diener Gegenstand einer Vorliegenden Effindung ist eine Blektrode die mit diener Gegenstand einer Vorliegenden Effindung ist eine Blektrode die mit diener Gegenstand einer Vorliegenden Efficient vorliegen der Vorliegenden Effindung ist eine Blektrode die mit diener Gegenstand einer Vorliegenden Efficient vorliegen der Vorliegenden Vorliegen der Vorliegenden Efficient vorliegen der Vorliegenden Efficient vorliegen der Vorliegenden Vorliegen der Vorliegenden Vorliegen der Vorliegenden Vorliegen vorliegen vorliegen der Vorliegenden Vorliegen vorliegen vorliegen vorliegen vorliegen vor der Vorliegenden vorliegen vorlie

[0045] Esta weiterer Gegenstand der Vorlagenden Erindung ist eine Eigestrode die mit einer protonenteilenden Polymerbeschichtung auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte

A) Umsetzung von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Dicarbonsäuren oder deren Ester in der Schmelze bei Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 300°C.

B) Lösen des gemäß Schritt A) erhaltenen festen Prä-Polymeren in Polyphosphorsäure,

B) Joseph eis geman Schill A) et alleiten i este Francisch eine Har Folymeten in Folymosphotsaute,
C) Erwärmen der Lösung erhälltlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 300°C, vorzugsweise 280°C unter Ausbildung des gelösten Polyazol-Polymeren [

D) Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Lösung des Polyazol-Polymeren gemäß Schritt C) auf einer Elektrode und

50

E) Behandlung der in Schritt D) gehildeten Schicht.

[0046] Die Beschichtung hat eine Dicke zwischen 2 und 50  $\mu m$ , vorzugsweise zwischen 3 und 19  $\mu m$ , insbesondere zwischen 5 und 15  $\mu m$  hat.

[0047] Eine derartig beschichtete Elektrode kann in einer Memhran-Elektroden-Einheit, die gegebenenfalls mindestens eine erfindungsgemäße Polymermembran aufweist, eingebaut werden.

[0048] Nachfolgend wird die Erfindung durch Beispiele und Vergleichsbeispiel eingehender erläuten, ohne daß die Erfindung auf diese Beispiele beschränkt werden soll.

## BEISPIELE

### Probe 1

[9049] In g Pripolymic wurde under Stickstoffattenosphic in einem Dreihalskofben vorgelegt, der mit einem mechanisches hen Rifter, et einem Breihals und Auslas ausgestatet under Aus mit Pripolymic wurde 9g gelychposphorstaure (38,3 ± 0.5% schon Rifter, et al. 1997), web der Breihals und Auslas ausgestatet under Auslas heiten wurde und pripolyposphorstaure (38,3 ± 0.5% schon Rifter, et al. 1997), web der Breihals und Auslas heiten und Auslas heiten der Breihals und 1997 gelter bei der Breihals und 1997 gelter bei der Breihals und 1997 gelter der Breihals und 1997 gelter bei der Breihals Breihals und 1997 gelter bei der Breihals der Bre

Glasplatte mit einem 350 µm Rakelrahmen gerakelt, wobei der Rakelrahmen und die Glasplatte vorher auf 100°C geheizt wurden. Die Membram wurde an der Luft bet Raumstemperatur (RT = 20°C) 3 Tage lang stehengelassen. Die Polypier benösure entzog die Feuchsigkeit aus der Luft und wurde von der Luft absorbierte Feuchsigkeit zu Pubsorbsute plydivisiert. Die entstandene überschütsige Phosphorsäurer floß aus der Membran. Der Gewichtsverlust war 22% bezogen auf das Anfangssewicht der gerakelten Membran.

[0050] Ein Teil der Lösung wurde nach der Temperaturbehandlung durch Mischen mit destilliertem Wasser ausgefallen, gefütert, derimal mit destilliertem Wasser gewasehen, mit Ammountmytord neutralistiert, dann derimal mit on stillettem. Wasser gewasehen und schießlich bei 120/C1 fo hang bei 110/T getrocknet. Is wurden 2.9 g.PBI-Dulver mit philo 147 dL/g wurde erhalten, welche aus einer 0.4%-ige PBI-Lösung in 100 ml in konz. Schwefelsbiure (97%) gemessen wurde.

#### Probe 2

[0051] 10 g Pripolymer wurde unter Stickstoffarmosphäre in einem Dreibalskolben vorgelegt, der mit einem mechanischen Rütere, N-Einfals und Aussia saugestatter wurde. Zum Pripolymer wurde 50 g Polyphosphosphare (83.4 ± 0.5% P<sub>2</sub>O<sub>3</sub> der Gehalt wurde analytisch bestimmt) gegeben. Die Mischung wurde zuerst satt 150°C eintizt und 1 b gerührt. Die Füngeratur wurde dann auf 180°C für 4 h Stehten, dann auf 240°C für 4 h schlicht. Bei 270°C wurde zu dieser Lösung 25 g 55%-ige Phosphossiure gegeben und 1 h gerührt. Die erhaltene Lösung wurde dann auf 240°C abgeldhit, um eine noch fließende homogene Lösung für Filmgelens zu erhalten. Diese warme Lösung 20 wurde auf eine Glissplatte mit einem 350 µm, 700 µm, 930 µm und 11°0 µm Rakkerlahmen gernkeit, wobei der Räckerlahmen und die Glissplatte mit einem 350 µm, 700 µm, 930 µm und 11°0 µm Rakkerlahmen gernkeit, wobei der Räckerlahmen und die Glissplatte wörter auf 10°C gehetzier wurden. Die Memberan wurden und rut hat beit 75 G Holge) lang stehengelassen. Die Polyphosphorsiure entzog die Peuchtigkeit aus der Luft und wurde vor der Luft absorbierte Feuchtigkeit zu Phoshorsiure fül aus der Membran Die Gewichtsverluste von Membranen lagen zwischen 37.5 40°R bezogen auf das Anfangsgewicht der gerakelten Membran. Die Endsticke von Membranen und 20 um, 37 6 um, 55 um und 620 um.

[0052] Bin Tleil der Lösung wurde nach der Temperaturbebandlung durch Mischen mit destilliertem Wasser ausgeditlen, gefültert, dreimal mit destilliertem. Wässer gewaschen, mit Ammonuimhydroxid neutralisiert, dann dreimal mit destilliertem. Wässer gewaschen und schlicißlich bei 120°C 16 hang bei 1 Torr getrocknet. Für PBI-Pulver wurde eine inhärente Viskosität von ninh 2:3 dL/g erhalten, welche aus einer 0.4%-ige PBI-Lösung in 100 mi in konz. Schwefelsäture 0/9%) gemesen wurde.

### Probe 3

[0053] 10 g Pripolymer wurde unter Silekstoffatmoephare in einem Dreihalskohen vorgelegt, der mit einem mechanischen Rüter, NZ-Brinkland Antales ausgestatter wurde. Zum Pripolymer wurde 90 g polyphoephoeshare (83 4 e. 0.5% P-Q-) der Gehalt wurde analytisch hestimmt) gegeben. Die Mischung wurde zuerst auf 150°C chritzt und 1 h gerührt. Die Temperatur wurde dann auf 180°C für 4 h, danach auf 240°C für 4 h schließlich auf 270°C für 14 h erhöht. Bei 270°C wurde zu dieser Lösung 25 g 85%-ige Phosphorsiare gegeben und 1 h gerührt. Die erhaltene Lösung wurde dann auf 180°C sich erhöht. Bei 270°C wurde zu dieser Lösung wurde dann auf 240°C abgeste hat erhalten. Die 6,5%-ige warme 1915. Lösung in 104%-ige Polyphoephosiare wurde de 200°C auf eine Glaspiatet mit einem 350 um, 230 µm, 190 µm und 93 km Rakelrahmen gerakelt, wobei der Rakelrahmen und die Glaspiatet worder auf 107°C geheitzt wurden. Die Membern wurde auf er Laft bei RT? dang stellengelassen. Die Polyphoephorsiare entoze die Feuchtigkeit aus der Luft und wurde von der Luft abstribierte Feuchtigkeit zu Phosborsäure hydrolysiert. Die entstandene überschlissige Phosphorsäure flore das er Membern. Die Enddicke von Membernen waren 20 µm, 150 µm, 120 µm, 102 µm,

45 10654 Ein Teil der Lösung wurde nach der Tempenturbehandlung durch Mischen mit destilliertem Wasser ausgefällen, geführert, derimal mit destülliertem. Wasser gewaschen, mit Ammonumhydroxid neutralisiert, dann dreimal mit destilliertem. Wasser gewaschen und schlieblich bei 120°C 16 hang bei 1 Torr getrocknet. Für PBI-Puter wurde eine inhiemet Viskosität von nicht 26 dt./g erhalten, welche aus einer 0,4%-tige PBI-Lösung in 100 ml in konz. Schwefelsäure (57%) gemzessen wurde.

50 [0055] In der Tabelle 1 sind die Ionenaustauschkapazitäten und n(H3PO4)/n(PBI)-Werte von Probe 1–3 mit Referenzprobe verglichen. Diese Werte sind durch Titration mit 0.1 M NaOH erhalten.

### Tabelle 1

### Vergleich Ionenaustauschkapazitäten und n(H3PO4)/n(PBI)-Werte

55

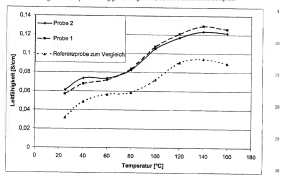
6

65

Bezeichnung der Membran	n(H3PO4)/n(PBI)	I.E.C.
Probe 1	16,2	157,6
Probe 2	15,0	145,6
Probe 3	18,7	182,6
Referenzprobe zum Vergleich	9,1	88.5

[0056] In Fig. 1 sind die temperaturabhängige Leitfähigkeiten von Probe 1, Probe 2 und Refernzprobe dargestellt. Die temperaturabhängige Leitfähigkeitsmessung wurde mit einer spezial gefertigten 4-Pol-Glasmesszelle gemessen. Als Impedanzsoektroneter wurde IM6 von Zahren Elektrik verwendet.

Vergleich der temperaturabhängigen Leitähigkeiten der Prohe 1 und 2 mit Referenzprohe



### Patentansprüche

- Protonenleitende Polymermembran auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die 35 Schritte
  - A) Umsetzung von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Dicarbonsäuren oder deren Ester in der Schmelze bei Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 300°C.
  - B) Lösen des gemäß Schritt A) erhaltenen festen Prä-Polymeren in Polyphosphorsäure,
  - C) Erwärmen der Lösung erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 300°C, vorzugsweise 280°C unter Ausbildung des gelösten Polyazol-Polymeren (
  - D) Bilden einer Membran unter Verwendung der Lösung des Polyazol-Polymeren gemäß Schritt C) auf einem Träger und
  - E) Behandlung der in Schritt D) gebildeten Membran bis diese selbsttragend ist.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Tetra-Amino-Verbindungen 3,3',4,4'-Tetraaminobipbenyl, 2,3,5,6-Tetraaminopyridin bzw. deren Tetra- oder Trihydrochlorid-Derivate eingesetzu wird.
- 3. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Dicarbonsäure Isophthalsäure oder
- Diphenyl-isophthalsäure hzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester eingesetzt werden.

  4. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt B) eine Polyphosphorsäure mit einem Ge-
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt B) eine Polyphosphorsäure mit einem Gehalt berechnet als P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (acidimetrisch) von mindestens 85% eingesetzt wird.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt B) anstelle einer Lösung des Präpolymeren eine Dispersion/Suspension erzeugt wird.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt C) ein Polymer enthaltend wiederkehrende 55
  Azoleinheiten der allgemeinen Formel (I) und/oder (II)

60

65

worii

10

15

25

35

45

50

55

60

65

Ar gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder 20 mehrkernig sein kann,

Ar<sup>1</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die einoder mehrkernig sein kann,

Ar<sup>2</sup> gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann.

X gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine Aminegruppe, die ein Wasserstoffatorn, eine 1-20 Kohlenstoffatome aufreisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte Alkyl-oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt

gesőlíste wird.

7. Membran genüß Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt () ein Polymer ausgewählt aus der Gruppe Polybenzimidazol, Polygyridnien, Polygyrinidino), Polymidazole, Polybenzhinazole, Polybenzoxazole, Polysoxafiazole, Polyydunoxalines, Polytimidazoole und Polytientzaaprene gebildet wird.

8. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt C) ein Polymer enthaltend wiederkehrende Benzimidazoleinheiten der Formel (III)

wobei n eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist, gebildet wird.

 Mcmbran gemäß Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß nach Schritt C) und vor Schritt D) die Viskosität durch Zugabe von Phosphorsäure eingestellt wird.

- 10. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die gemäß Schritt D) erzeugten Membran in Gegenwart von Feuchtigkeit bei Temperaturen und f
  ür eine Zeitdauer behandelt wird bis die Membran selbstragend ist und ohne Beschl
  ädigung vom T
  äger abgelöst werden kann.
- Membran gemäß Anspruch I, dahrerli gekonnzeichnet, daß die Behandlung der Membran in Schritt II) erfolgt bei Temperaturen oberhalb (7c und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 120°C, undestondere zwischen Raumtemperatur (20°C) und 90°C, in Gegenwart von Feuchtigkeit bzw. Wasser und/oder Wasserdamp (erfolgt.)

12. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung der Membran in Schritt E) zwi-

schen 10 Sckunden und 300 Stunden, vorzugsweise 1 Minute bis 200 Stunden, betrigt.

13. Membran gemillé Anspruch 1, dauture jockennazienhei, dais in Schritt D) als 'friiger eine Blektrode gewählt wird und die Behandlung gemillé Schritt D) dergestalt ist, daß die gebildete Mombran micht mehr seibstungend ist.

14. Membran gemillé Anspruch 1, dauture jockennazienhei, daß die in Schritt D) gebildete Membran eine Dicke zwischen 20 und 2000 µm, vorzugsweise zwischen 30 und 1500 µm, insbesondere zwischen 50 und 1200 µm hat.

15. Membran gemillé Anspruch 1, dauture jockennazienhei, daß die in Schritt B) gebildete Membran eine Dicke zwischen 15 und 200 µm, vorzugsweise zwischen 20 und 150 µm, insbesondere zwischen 20 und 100 µm, die selbsturgened ist.

 Elektrode mit einer protonenleitenden Polymerbeschichtung auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte

- A) Umsetzung von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Diearbonsäuren oder deren Ester in der Schmelze bei Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 300°C,
- B) Lösen des gemäß Schritt A) erhaltenen festen Prä-Polymeren in Polyphosphorsäure.
- C) Erwärmen der Lösung erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 300°C, vor-

- zugsweise 280°C unter Ausbildung des gelösten Polyazol-Polymeren
- D) Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Lösung des Polyazol-Polymeren gemäß Schritt (\*) auf einer Elektrode und
- E) Behandlung der in Schritt D) gebildeten Schicht,
- 17. Elektrode gemäß Anspruch 16, wobei die Beschichtung eine Dicke zwischen 2 und 50 μm, vorzugsweise zwischen 2 und 10 μm, vorzugsweise zwischen 2 und 2 μm, vorz
- schen 3 und 19 µm, insbesondere zwischen 5 und 15 µm hat.

  18. Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode gemäß Anspruch 1 oder 17 und mindestens
- eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15.

  19. Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode und mindestens eine Membran gemäß ei-
- Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode und mindestens eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15.
- Brennstoffzelle enthaltend eine oder mehrere Membran-Blektroden-Binheiten gemäß Anspruch 18 oder 19.

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

- Leerseite -